```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No
              Kind
                                             Kind
                                                              Week
                      Date
                              Applicat No
                                                    Date
                    19871216
                                                  19870603
EP 249139
                             EP 87108037
                                                             198750 B
                                              Α
               Α
JP 63027829
                                                             198811
               Α
                    19880205
                              JP 87145454
                                              Α
                                                  19870612
EP 249139
                   19940727
                              EP 87108037
               В1
                                              Α
                                                  19870603
                                                             199429
                    19940901
                                                             199434
DE 3750275
               G
                             DE 3750275
                                              Α
                                                  19870603
                              EP 87108037
                                              A
                                                  19870603
               C
                    19940927
CA 1332119
                              CA 561112
                                              A
                                                  19880310
                                                             199439
                                                            199542
IE 64507
               В
                    19950823
                              IE 871053
                                              A
                                                  19870423
KR 9507226
               B1
                   19950704
                              KR 875909
                                              Α
                                                  19870611
                                                             199715
JP 2714378
                   19980216
                              JP 87145454
                                                  19870612
                                                            199812
               B2
                   19980311 EP 87108037
                                              Α
EP 249139
               B2
                                                  19870603
                                                            199814
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
 19880310
Patent Details:
                                      Filing Notes
Patent No Kind Lan Pg
                          Main 1PC
EP 249139
              A E 20
   Designated States (Regional): FR GB NL
              B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
              B2
                    10 GO3F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
JP 2714378
              B2 E 11 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        G03F-007/004
CA 1332119
                        G03F-007/004
IE 64507
              R
                        G03F-007/004
KR 9507226
              B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
        A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
    wt. pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (I) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
    (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
    least 100 deg. C and acts as a dissolution inhibitor.
         The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
    aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
    salt.
         USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
    and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
    copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
```

integrated circuits and multilayers resist structures.

Dwg. 0/0

19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

@Int.Cl.4		識別記号	庁内整理番号	·	❸公開	昭和63年(1988	8)2月5日
G 03 C	1/00 1/72	3 0 3 3 5 3	7267-2H	-				
G 03 F	9/00	3 3 3	8205-2H B-7124-2H	審査請求	未請求	発明の数	3	(全9頁)

公発明の名称 レジスト組成物およびその使用

オブライエン

②特 顧 昭62-145454

经出 額 昭62(1987)6月12日

砂発 明 者 ジェームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニューヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

⑫発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

⑫発 明 者 ジュリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顔 人 ゼネラル・エレクトリ アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

20代 理 人 弁理士 生沼 徳二

男物 包含

ツク・カンパニイ

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒100 重量部、ならびに、(B) (I) 平均分子量が200~20.000であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー100重量部、
 - (前)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(1)用の解解禁止剤である、酸に不安定な基で散換された単純な化合物5~100質量部、および
 - (ji) 有効量のアリールオニウム

からなる固形分5~85重点部

からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノボラック樹脂であることを 微とする特許助水の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3) 酸に対して不安定な基で置換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許線次の範囲第1項に記 級のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特許求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (7) 溶解禁止剤がアリールセーブチルエーテルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 答解禁止剤がアリール t ープチルカーポ ネートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記録のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11) オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注塑可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(13)パターン化されたレジスト基板複合体 の製造方法であって、

(1)基板をレジスト組成物で処理してレジストー基板複合体を作成し、

(B) レジストー基板 複合体を約35℃~180

の範囲の温度に加熱し、 (v) 取射されたレジストを現像してパターン化

ての範囲の温度にベーキングし、

式で照射し、

されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

(XI) 適用されたレジストをパターン化された様

(N) 照射されたレジストを約35℃~185℃

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

(A) 有機溶媒100量量部、ならびに、

(B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100衡量部、

(b)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(a)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で関換された単純な化合物5~100量量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩 からなる間形分5~8.5重量部。

(14) 特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる複合体。

(15) 基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許額求の範囲第14項に記載の複合体。

(16) 基板が銅ークラッド殺菌体であることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復合体。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリソグラフィー人門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをベースとするポジ型レジストは一般に、裕薄な水性塩基による現像に対してノボラック場所を不溶性にするための溶解禁止剤として関換1、2~ジアゾナフトキノン観を利用していた。これらジアゾナフトキノンは照射の際

に転位を受け、レジストの截光した部分は稀薄水 性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアゾナフトキ ノンに特有の吸収に基づく366 nmより長い近 集外(UV)に限られている。

イトー(Ito)らの米国特許第4,491,628号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びV領域(206~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が行られる。これらの光開始剤は不安定な懸垂(ペンダント)基が縄返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

常に異なる生成物を生成する。

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー (以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック以脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー (たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルビ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4~ピニルフェノール、ポリー4 -ヒドロキシーα-メチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本 免明を 実施する際に、水または 水性塩 基可溶性 レジストを 製造するのに使用することができる 酸不安定性基で 軽換した 単純な 化合物、すなわち 露出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 溶液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 団雄で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不腐性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で匿換された単純な化合物5~100
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる関形分 5~8 5 部。

本発明の実施に際し上記の所望のレジスト組成 物を翻製するのに利用することができる水または

溶解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特開昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸歩 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e r t - プチルエステルおよびフェノール類の t e r tープチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した体 飾基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルプンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion)、 9, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ(Crivelio)によって米 国特許節 4. 0 5 8, 4 4 0 号、第 4, 0 5 8, 4 0 1 号、第 4. 0 5 9, 0 5 5 号および第 4, 1 5 1, 1 7 5 号 (これらは本発明と同じ設受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする) に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

$$\sum_{E=1}^{E} N - \sum_{e} N_{2} \cdot p_{F_{6}} =$$

[C H Fe C H S] PF T

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、基板上にパクーン化されたレ ジストを製造する方法を提供する。この方法は、

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、
- (3) 適用(塩布) されたレジストをパターン化 された様式で照射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~185℃の新頭の銀度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現象してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には第一クラッド (被覆) 積層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本発明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および照射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト組成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判明している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)エーテル、酢酸1ーメトキシー2ープロピル、クロロベンゼン、1、1、2、2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルインプチルケトン、シクロへキサノン、nーブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Maine)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhodolsland)、イースト・プロビデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Wallingford) 製のKTIである。

さらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増感剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増感剤としては、たとえばベンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントロ ン、9-エトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ペンソフラピン、セトフラピン一下、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ペンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の地感剤を本発明の実施の際に用いられる関始剤と組合せて使用して電子ビームおよびX棟服制下ならびに可視光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、集積回路、 たとえばポリメチルメタクリレートと組合せた多 歴レジスト構造体などがある。本発明のレジスト 組成物中には、流動調節剤、表面活性剤、反射防 止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当業者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて重量部である。

フェノール樹脂 現像剤/水

メタークレゾールノポラック 1:1

ポリピニルフェノール 5:1(浸漬)

t~ブチルフェノール

ノポラック 5:1(投稿)

これらのレジストを現像したところ、 $2 \sim 3$. 5μ mの像が解像できた。

実施例2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン~2ーカルボキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸51.6g(0.3モル)とチオニルクロライド120回の配合物を1時間返流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。得られた固体をチトラヒドロフラン150mLに溶かし、カリウムtープトキシド40g(0.35モル)を増量しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を4時間違流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を適過して災め、水

实施例 1

市販の各種フェノール樹脂(分子量約1,00 0) 1. 5 g 、 ジー t - プチルテレフタレート 0. 5g、グフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート (). 1 8、および1-メトキシー2-プロピルアセチー トゟmレを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを蘇光して像を形成する照射は、サス (Suss) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、露出時間は10~4 O砂、強度は4.5mW/cdとして行なった。路 光後ウェハを強制空気オープン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351現 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像波混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、越圧下で乾燥した。この生成物をn ~ へ キサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレートであ り、これは 8 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボラック樹脂1、5g、tープチルナフタレンー2ーカルボキシレート0、5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0、1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mlを使用してホトレジスト和成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被覆シリコンウェハを、照射時間を15~40秒として像が形成するようにUV光で館光すると、解像皮が3、5μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

実施例3

市販のメタークレゾールノボラック樹脂をジー t - ブチルチレフタレートまたは t - ブチルナフ

特開昭63-27829(8)

タレンー 2 ーカルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を製造した。ジー t ーブチルテレフタレート溶解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック 樹脂 1. 5 g、禁止剤 0. 5 g、 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0. 1 g、および光増盛剤として 9 ーフルオレノン 0. 0 3 gを使用した。

t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノボラック樹脂 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、 光増感剤としてのペリレン 0.01g、 および 1 ーメトキシー 2 ープロビルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ ー t ープチルテレフタレート禁止剤と9 - フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 3 1 3 n mで5 秒間照射し、t - プチルナフタレ

関気下でカリウム・・ブトキシド3、9g(0、035年ル)を加えた。この設合物を5分間投作し、ジー・ブチルジカーボネート8、3g(0、035年ル)を加えた。設合物を2時間投作した。次にこの混合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロークリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の関体が得られ、これを石油エーチルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75℃の1~ブチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市阪のメタークレゾールノポラック切断1.2 g、tープチルー2ーナフチルカーポネート0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 g および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒節光

ン-2-カルボキシレートとペリレン増展剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間原則した。使用した然止剤、光増展剤および放長の組合せを次の表に示す。

上記の条件下KT1350現像液中でレジストを加工処理した。1μmの像が解像できた。

夹箍例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g (0.35モル) をテトラ ヒドロフラン90mLに溶かした溶液に、窒素等

し、125℃で30~50秒間ペーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

尖施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 g、4-t-ブトキシーp-ピフェニル0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1-フェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 g および1-メトキシー2ープロピルアセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313nmのUVに20~40秒間路光し、125℃で30~60秒間ベーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを何た。

灾能例 5

市販のメタークレゾールノボラック樹脂1.5

g、 t ープチルー 1 H ーインデン - 3 ーカルボキシレート 5 0 0 mx、ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート 1 0 0 mg および 1 ーメトキシー 2 ープロピルアセテート 6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。このホトレジストを実施例 1 に記載したようにしてスピンコートし照射した。 3 1 3 n m で 1 5 ~ 2 0 秒間照射し、 1 2 5 ℃で 3 0 ~ 6 0 秒間ベーキングし、 K T 1 3 5 1 現像剤と水の 1 : 1 溶液中で 1 分間現像して、くっきりした 2 . 5 μ m の ライン/スペースを得た。

灾施例?

市販のメタークレゾールノボラック、(-ブチルアダマンタン-1-カルボキンレート、各種の 関始剤、および1~メトキシ-2~プロピルアセ テートを用いてホトレジスト組成物を製造した。 これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、 メタークレゾールノボラック1. 5g、t~ブチルアダマンタン-1-カルボキシレート500mg、

RJ2605] 1. 5 s、ジー・・ブチルアジペート500 mm、4ーメトキシフェニルフェニルコードニウムへキサフルオロホスフェート100 mm、および1ーメトキシー2ープロビルアセチート6m Lで構成されたホトレジスト組成物を、テめヘキサメチルジシラザンで処理しておいたシリカンウェハにスピンコートし、ペーキングした。 嫡取 サス(Suss) M A 5 6 接触/近接ブリンターを254nm 近接モードで作動させて強度は5. 22 mW/cdとして4~5 秒間 mm 光後ウェハ 、次いでKTI351と水の1:1 混合物中で60 秒間 Q 像した。解像度のよい影像パターンが3. 5 μmのライン/スペースで得られた。

实施例 9

実施例3のm-クレゾールノボラック樹脂3g をメチルエチルケトン10mLに溶解した。初られた溶液に、t-ブチル-2-ナフタレンカルボ

ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100g、お よび1~メトキシー2~プロピルアセチート6m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの翼合では、メタークレゾールノポラック提脂 を1.5g、鉄止剤を500gg、4-メトキシフ ュニルーヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110gおよび1~メトキシー2~プロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5. 22mW/eiの強度で、 3 1 3 nmで 1 0~1 5 秒間、2 5 4 nmで 2~ 3 抄間露光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手頭に従って加工した。 スルホニウム会 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2.5μmの解像度が得られた。

実施例 8

m - クレソールノボラック樹脂 [シェネクタデイー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製品

キシレートを1 g、ペリレンを0.02g、および4-メトキシフェニルフェニルョードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2g加えた。この混合物を銅ークラッドエポキシーガラス回路板の上に燃布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 機能製の写真せたのしたのまがを、800Wで安定させたCE H-3T1中圧水銀灯を用いて8インチの距離から30秒間限射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、KTI351と水の1:1 収合物中で現像した。次いで塩化にエッチングしてマスクのくっきりしたポジ製像を得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤および開始剤を使用することができるものである。

特殊出版人ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生 沼 徳 二